

INTRAMAR LC, Intramamárni suspenze

Heimilað

- Amoxicillin
- Clavulanic acid
- Prednisolone

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

INTRAMAR LC, Intramamárni suspenze

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Nautgripir (mjólkurkýr)

Leið stjórnsýslu:

Til notkunar í spena

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

200.00 milligram(s) / 1.00 Áhald

Aðeins fáanlegt í enska
50.00 milligram(s) / 1.00 Áhald

Aðeins fáanlegt í enska
10.00 milligram(s) / 1.00 Áhald

Lyfjaform:

Spenalyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í spena:

-

Nautgripir (mjólkurkýr)

- Kjöt og innmatur. 7 dagar
 - Mjólk. 84 klukkustundir
-

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QJ51CR02

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í tékkneska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Bioveta a.s.

Dagsetning markaðsleyfis:

18/03/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Bioveta a.s.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

96/027/15-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/01/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.